3/5/2 DIALOG'(R) File 352: Derwent WPI (c) 2005 Thomson Derwent. All rts. reserv.

010924948

WPI Acc No: 1996-421899/199642

XRAM Acc No: C96-132481

Inflammatory skin disease preparation for external use - consists of aspirin or sodium cromoglycate, synthetic adrenocortical hormone, propylene glycol and trans cutaneous absorption enhancer

Patent Assignee: SEKISUI CHEM IND CO LTD (SEKI Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week JP 8208487 A 19960813 JP 9515050 Α 19950201 199642 B

Priority Applications (No Type Date): JP 9515050 A 19950201

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 8208487 A 10 A61K-031/60

Abstract (Basic): JP 8208487 A

Prepn. comprises 1-80 wt. % of aspirin or sodium cromoglycate;

0.02-0.5 wt.% of synthetic adrenocortical hormone; 1-30 wt.% of propylene glycol and transcutaneous absorption enhancer.

The transcutaneous absorption enhancer includes higher fatty acid esters, N-acylsarcosine, fatty acid mono- or di-ethanolamide, 2-10C dicarboxylic acids, polyoxyethylene alkylether phosphate esters.

USE/ADVANTAGE - Used for atopic dermatitis, contact dermatitis, insect bite, seborrhoea eczema, itching, drug-induced rash, psoriasis, systemic lupus erythema, erythema toxicum, solar dermatitis, sarcoidosis, skin amyloidosis, keroid and other inflammatory skin diseases. Prepn. shows equivalent or more potent therapeutic effects than adrenocortical hormone and causes fewer side effects. Using the prepn., the dose of adrenocortical hormone can be reduced.

In an example, ointment comprised 20 g aspirin, 0.025 g dexamethasone, 10 g propyl glycol, 1 g isopropyl myristate and 68.975 g ointment base (Plastibase).

Dwg. 0/0

Title Terms: INFLAMMATION; SKIN; DISEASE; PREPARATION; EXTERNAL; CONSIST; ASPIRIN; SODIUM; CROMOGLYCATE; SYNTHETIC; ADRENOCORTICAL; HORMONE;

PROPYLENE; GLYCOL; TRANS; CUTANEOUS; ABSORB; ENHANCE

Derwent Class: B05

International Patent Class (Main): A61K-031/60

International Patent Class (Additional): A61K-009/00; A61K-031/35; A61K-031/57; A61K-047/10; A61K-047/12; A61K-047/14; A61K-047/16;

A61K-031/60; A61K-031-57

File Segment: CPI

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-208487

(43)公開日 平成8年(1996)8月13日

(51) Int.Cl. ⁶ A 6 1 K 31/60	識別記号 ABE ADA	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
9/00	V ABF			
31/35 31/57	A E H			
31/31	ALII	審査請求	未請求 請求項	頁の数2 OL (全 10 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平7-15050		(71)出願人	000002174 積水化学工業株式会社
(22)出願日	平成7年(1995)2月	月1日		大阪府大阪市北区西天湖2丁目4番4号
			(72)発明者	清水 達丈 大阪府三島郡島本町百山2-1 積水化学 工業株式会社内
			(72)発明者	堀口 智子 大阪府三島郡島本町百山2-1 積水化学 工業株式会社内
			(72)発明者	栗山 澄 大阪府三島郡島本町百山2-1 積水化学 工業株式会社内

(54) 【発明の名称】 炎症性皮膚疾患治療用外用剤

(57)【要約】

【目的】アスピリン又はクロモグリク酸ナトリウムを多量に配合し、副腎皮質ホルモンの量を減じて、副作用が少なく、しかも副腎皮質ホルモンと同等以上の薬効を有する炎症性皮膚疾患の治療に有用な外用剤を提供する。 【構成】アスピリン又はクロモグリク酸ナトリウム1~80重量%、合成副腎皮質ホルモン0.02~0.5重量%、プロピレングリコール1~30重量%、及び経皮吸収促進剤を含有する。 (2)

特開平8-208487

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】アスピリン1~80重量%、合成副腎皮質ホルモン0.02~0.5重量%、プロピレングリコール1~30重量%、及び経皮吸収促進剤を含有することを特徴とする炎症性皮膚疾患治療用外用剤。

【請求項2】クロモグリク酸ナトリウム1~80重量%、合成副腎皮質ホルモン0.02~0.5重量%、プロピレングリコール1~30重量%、及び経皮吸収促進剤を含有することを特徴とする炎症性皮膚疾患治療用外田割。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、炎症性皮膚疾患治療用外用剤に関し、さらに詳しくは多量の有効成分により、 合成副腎皮質ホルモンの量を減じて副作用が軽減された 外用剤に関する。

[0002]

【従来の技術】従来より、炎症性皮膚疾患の治療には合成副腎皮質ホルモンからなる外用剤が広く用いられており、その薬理効果が高いことが知られている(月間薬事;26,8,1985)。また非ステロイド性抗炎症剤や抗ヒスタミン剤からなる外用剤も用いられるが、副腎皮質ホルモン外用剤と比較して難治アレルギー性皮膚炎に対する効果は十分ではない(新薬と治療;35,298,1985)。

【0003】しかしながら合成副腎皮質ホルモン外用剤は、その適用部位に対し、易感染性の亢進、皮膚の菲薄化、血管壁の脆弱化、毛胞脂腺系の異常活性化といった副作用を惹起する恐れがある上に、経皮吸収された薬剤が全身性の副作用を起こす可能性があり、逆に投与量を減じると効果が減少するため投与期間が延長され、副作 30 用がさらに増悪する恐れがある。

【0004】ところでアスピリンは、古くから鎮痛解熱薬として用いられており、副作用が少なく安全であり、外用剤として用いることも開示されている(例えば特開平3-72426号公報、特公昭61-58450号公報)。また特開平6-32728号公報には、ピタミンAとアスピリン、プレドニゾロン等の抗炎症剤を併用することにより、ビタミンAの肌荒れ改善効果を向上させた皮膚外用剤が開示されている。しかしながら、ピタミンAとアスピリン、プレドニゾロン等の抗炎症剤を併用 40 し、炎症性皮膚疾患に用いることについては開示されていない。

【0005】さらにクロモグリク酸ナトリウムは安全性が高く、例えば特表平5-501714号公報、特開平3-118321号公報に開示されているように、アレルギー性疾患や慢性皮膚炎に対して広く用いられている。しかしながら、DSCGと副腎皮質ホルモンを併用し、炎症性皮膚疾患に用いることについては開示されていない。

[0006]

2

【発明が解決しようとする課題】本発明は上記問題点を解決するものであり、その目的とするところは、副作用が少なく、しかも副腎皮質ホルモン外用剤と同等以上の薬効を有する炎症性皮膚疾患治療用外用剤を提供することである。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明の炎症性皮膚疾患治療用外用剤は、アスピリン、合成副腎皮質ホルモン、プロピレングリコール、及び経皮吸収促進剤を含有す 10 る。本発明2の炎症性皮膚疾患治療用外用剤は、クロモグリク酸ナトリウム(クロモリン、ディソディウムクロモグリケート;以下「DSCG」とする)、合成副腎皮質ホルモン、プロピレングリコール、及び経皮吸収促進剤を含有する。

【0008】上記アスピリンは下熱鎮痛薬、抗炎症薬、抗リウマチ薬として、また上記DSCGは抗アレルギー薬、抗喘息薬として日本薬局方に収載されており、外用剤中の含有量は同時に配合される合成副腎皮質ホルモンの種類や量によって異なるが、多くなると基剤に溶解せず、特に軟膏やクリームの場合には剤型を保持できなくなり、少なくなると効果が十分でなくなるので、1~80重量%であり、好ましくは5~60重量%、より好ましくは5~40重量%、さらに好ましくは10~30重量%である。

【0009】上記合成副腎皮質ホルモンの外用剤中の含有量は、多くなると副作用が発現する恐れが高くなり、少なくなると効果が十分でなくなるので、0.02~0.5 重量%、好ましくは0.02~0.3 重量%である。特に、上記副腎皮質ホルモンがデキサメタゾンの場合の含有量は、0.02~0.05 重量%、好ましくは0.02~0.03 重量%であり、プレドニゾロンの場合は0.2~0.5 重量%、好ましくは0.2~0.3 重量%であり、吉草酸ベタメタゾンの場合は0.02~0.06 重量%、好ましくは0.02 5~0.03 5 重量%である。

【0010】合成副腎皮質ホルモンとしては、上記デキサメタゾン、プレドニゾロン、吉草酸ベタメタゾン以外にも、皮膚外用剤として用いられているものを適宜用いることができ、例えば、薬効による分類でstrongest のものとして酢酸ジフロラゾン、very strong のものとして吉草酸ジフルコルトロン、フルオシノニド等、strongのものとして吉草酸デキサメタゾン、フルオシノロンアセトニド等、mediumのものとしてトリアムシノロンアセトニド、weakのものとして酢酸ヒドロコルチゾン、酢酸メチルプレドニゾロン等が挙げられる。また上記デキサメタゾン、プレドニゾロン、吉草酸ベタメタゾンは、それぞれmedium、weak、strongに分類される。

【0011】上記プロピレングリコールはアスピリン又はDSCGの溶解剤であり、外用剤中の含有量はアスピ 50 リン又はDSCGの量によって異なるが、多くなると製 (3)

特開平8-208487

剤としたときの剤型が保持できず、少なくなるとアスピ リン又はDSCGが溶解しなくなるので、1~30重量 **%である。**

【0012】上記吸収促進剤の外用剤中の含有量は、多 くなるとアスピリン又はDSCG、及び合成副腎皮質ホ ルモンの炎症性治療効果は特に高まらず逆に皮膚刺激等 を引き起こす恐れがあり、少なくなると薬物の経皮吸収 効果が十分でなくなるので、0.3~10重量%が好ま しく、さらに好ましくは0.5~3重量%である。

級脂肪酸エステル、アミド結合を有する化合物、炭素数 2~10の2価カルボン酸及びその塩、ポリオキシエチ レンアルキルエーテルリン酸エステル及びその塩、乳 酸、乳酸エステル、クエン酸等が挙げられる。

【0014】上記高級脂肪酸エステルは、炭素数10~ 18の高級脂肪酸と炭素数1~20のアルコールとの反 応生成物である。上記炭素数10~18の高級脂肪酸と しては、例えば、カプリン酸、ウンデシル酸、ラウリン 酸、トリデシル酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステ アリン酸等の飽和脂肪酸;オレイン酸、リノール酸、リ 20 ステル、N-アシルサルコシンが好ましい。 ノレン酸等の不飽和脂肪酸などが挙げられる。

【0015】上記炭素数1~20のアルコールとして は、例えば、メタノール、エタノール、プロパノール、 イソプロパノール、プタノール、イソプタノール、アミ ルアルコール、イソアミルアルコール、ヘキサノール、 ヘプタノール、オクタノール、カプリルアルコール、ノ ニルアルコール、デシルアルコール、ラウリルアルコー ル、ミリスチルアルコール、パルミチルアルコール、ス テアリルアルコール等の脂肪族飽和アルコール:アリル アルコール等の脂肪族不飽和アルコール:シクロヘキサ 30 ノール等の脂環式アルコール:ベンジルアルコール、シ ンナミルアルコール等の芳香族アルコールなどが挙げら れる。上記高級脂肪酸エステルとしては、例えば、ラウ リン酸イソプロピル、ステアリン酸イソプロピル、ミリ スチン酸イソプロピル、パルミチン酸イソプロピル等が 挙げられる。

【0016】上記アミド結合を有する化合物としては、 例えば、N-アシルサルコシン、脂肪酸モノ又はジエタ ノールアミド及びこれらのアルキレンオキサイド付加物 等が挙げられる。上記N-アシルサルコシンとしては、 例えば、N-ラウロイルサルコシン等が挙げられる。上 記脂肪酸モノ又はジエタノールアミド及びこれらのアル キレンオキサイド付加物としては、例えば、ラウロイル モノエタノールアミド、パルミチン酸モノエタノールア ミド、ミリスチン酸ジエタノールアミド、ラウリン酸・ ミリスチン酸ジエタノールアミド、ヤシ油脂肪酸モノエ タノールアミド、ポリオキシエチレン付加ラウロイルモ ノエタノールアミド、ポリオキシエチレン付加ヤシ油脂 肪酸モノエタノールアミド等が挙げられる。

【0017】上記炭素数2~10の2価カルボン酸及び 50 ジベル薔薇色粃糖症、紅斑症、紅皮症、円板状紅斑性狼

その塩としては、例えば、シュウ酸、マロン酸、フマル 酸、マレイン酸、酒石酸、リンゴ酸、コハク酸、グルタ ル酸、アジピン酸、フマル酸、イソフタル酸、テレフタ ル酸等、及びこれらのナトリウム塩、カリウム塩、マグ ネシウム塩、アルミニウム塩等の塩が挙げられる。

【0018】上記ポリオキシエチレンアルキルエーテル リン酸エステル及びその塩は、アルコールに酸化エチレ ンを付加重合して得られる誘導体のリン酸エステル及び その塩であり、アルキル基としては、例えば、メチル 【0013】上記経皮吸収促進剤としては、例えば、高 10 基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル 基、t-プチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル 基、オクチル基、ノニル基、デシル基、ドデシル基、ラ ウリル基、ステアリル基、パルミチル基、ミリスチル 基、セチル基等が挙げられ、塩としては、例えば、ナト リウム塩、カリウム塩、マグネシウム塩、アルミニウム 塩等が挙げられる。上記乳酸エステルとしては、乳酸と 炭素数1~20のアルコールのエステルが挙げられ、例 えば、乳酸ミリスチル、乳酸セチル等が挙げられる。経 皮吸収促進剤としては、上記のうち特に、高級脂肪酸エ

> 【0019】本発明の外用剤の剤型は、特に限定される ものではなく、例えば、クリーム、ペースト、ゲル、軟 膏、乳液、ローション又は溶液の形態、及び貼付剤等が 挙げられる。クリーム、ペースト、ゲル、軟膏、乳液、 ローション又は溶液の形態に成形する場合は、必要に応 じて基剤として、従来公知のものを用いることができ、 例えば、ワセリン、ミツロウ、ハイドロカーボンゲル軟 膏(例えば、商品名プラスチベース、大正製薬社製)等 の軟膏基剤、流動パラフィン、ポリエチレングリコー ル、セルロース、アルコール、水、デンプン、オリーブ 油などが挙げられる。

> 【0020】本発明の外用剤は、各成分及び必要に応じ て基剤をよく混練する等の通常の方法により製造され、 また患部に直接適用したり、布等に含浸させて適用する などの通常の使用方法により用いられる。

【0021】本発明の炎症性皮膚疾患治療用外用剤の適 用量は、疾患の種類や症状の程度、患部の大きさ等によ って異なるが、アスピリン又はDSCGの量として1日 当たり好ましくは0.1~1gである。また合成副腎皮 40 質ホルモンの量はその種類によって異なるが、1日当た りの量として好ましくは0.0001~0.005gで あり、通常の使用量の半量以下である。

【0022】本発明の外用剤の治療対象となる炎症性皮 膚疾患としては、従来の合成副腎皮質ホルモン外用剤の 適応疾患を含む炎症性皮膚疾患が挙げられ、例えば、ア トピー性皮膚炎、接触性皮膚炎、脂漏性皮膚炎、ヴィダ ール苔癬、貨幣状湿疹、主婦湿疹、日光皮膚炎、虫刺 症、皮膚掻痒症、痒疹、薬疹、中毒疹、乾癬、類乾癬、 **掌蹠膿疱症、偏平苔癬、光沢苔癬、毛孔性紅色粃糖症、**

(4)

特開平8-208487

5

瘡、全身性紅斑性狼瘡、天疱瘡、類天疱瘡、ジューリン グ疱疹状皮膚炎、円形脱毛症、尋常性白斑、サルコイド ーシス、皮膚アミロイドーシス、ケロイド及び肥厚性瘢 痕等が挙げられる。

【0023】本発明の炎症性皮膚疾患治療用外用剤の薬理作用は、後述の実施例のように、「型アレルギーの実験動物モデルとしてラット4時間同種受身皮膚アナフィラキシー(homorologous PCA)反応、及びIV型アレルギーの実験動物モデルとしてラット遅延型皮膚過敏反応*

* (DTH) において示され、所用量のアスピリン又はDSCG、及び合成副腎皮質ホルモンを含有する皮膚外用剤が、副腎皮質ホルモンのみの外用剤と比較して同等以上の効果が得られ、合成副腎皮質ホルモンの使用量を通常の半量以下に抑えることが可能となった。

[0024]

【実施例】本発明を実施例につき説明する。

(実施例1)以下の割合で各成分をよく混練し、アスピリン及びデキサメタゾンを含有する軟膏剤を得た。

アスピリン (丸石製薬社製)	2 0	(g)
デキサメタゾン(和光純薬社製)	0.	0 2 5
プロピレングリコール	1 0	
ミリスチン酸イソプロピル	1	
軟膏基剤:プラスチベース(大正製薬社製)	68.	975
(全 量	100)	

【0025】(実施例2)以下の割合で各成分をよく混 ※得た。

合し、アスピリン及びデキサメタゾンを含有する液剤を※

アスピリン(丸石製楽社製)	2 0	(g)
デキサメタゾン(和光純薬社製)	0. (25
プロピレングリコール	1 0	
ミリスチン酸イソプロピル	1	
オリーブ油	68.9	75
(全 量	100)	

【0026】(実施例3)以下の割合で各成分をよく混 ★を得た。

練し、アスピリン及びプレドニゾロンを含有する軟膏剤★

アスピリン(丸石製薬社製)	20 (g)
プレドニゾロン (和光純薬社製)	0.25
プロピレングリコール	1 0
ミリスチン酸イソプロピル	1
軟膏基剤:プラスチベース(大正製薬社製)	68.75
(全 量	100)

【0027】 (実施例4) 以下の割合で各成分をよく混 ☆得た。

合し、アスピリン及びプレドニゾロンを含有する液剤を☆

アスピリン(丸石製薬社製)	20 (g)	1
プレドニゾロン(和光純薬社製)	0.25	
プロピレングリコール	1 0	
ミリスチン酸イソプロピル	1	
オリープ油	68.75	
(全 量	100)	

【0028】 (実施例5) 以下の割合で各成分をよく混 40◆膏剤を得た。

練し、アスピリン及び吉草酸ペタメタゾンを含有する軟◆

アスピリン (丸石製薬社製)	20 (g)	
吉草酸ペタメタゾン(和光純薬社製)	0.03	
プロピレングリコール	1 0	
ミリスチン酸イソプロピル	1	
軟膏基剤:プラスチベース(大正製薬社製)	69.97	
(全 量	100)	

【0029】(実施例6)以下の割合で各成分をよく混 剤を得た。

合し、アスピリン及び吉草酸ベタメタゾンを含有する液

アスピリン (丸石製薬社製) 20 (g)

(5) 特開平8-208487 7 吉草酸ペタメタゾン (和光純薬社製) 0.03 プロピレングリコール 10 ミリスチン酸イソプロピル 1 69.97 軟膏基剤:プラスチベース (大正製薬社製) (全 100) 【0030】 (実施例7) 以下の割合で各成分をよく混 *を得た。 練し、アスピリン及びデキサメタゾンを含有する軟膏剤* アスピリン (丸石製薬社製) (g) 1 0.025 デキサメタゾン(和光純菜社製) プロピレングリコール 1 ミリスチン酸イソプロピル 1 軟膏基剤:プラスチベース (大正製薬社製) 96.975 (全 100) 【0031】(実施例8)以下の割合で各成分をよく混 ※を得た。 練し、アスピリン及びプレドニゾロンを含有する軟膏剤※ アスピリン (丸石製薬社製) (g) プレドニゾロン (和光純薬社製) 0.25 プロピレングリコール 1 ミリスチン酸イソプロピル 1 軟膏基剤:プラスチベース (大正製薬社製) 96.75 (全 100) 盘 【0032】 (実施例9) 以下の割合で各成分をよく混 ★膏剤を得た。 練し、アスピリン及び吉草酸ペタメタゾンを含有する軟★ アスピリン (丸石製薬社製) 1 (g) 吉草酸ペタメタゾン(和光純薬社製) 0.03 プロピレングリコール 1 ミリスチン酸イソプロピル 1 軟膏基剤:プラスチベース(大正製薬社製) 96.97 (全 100) 【0033】 (実施例10) 以下の割合で各成分をよく 30☆剤を得た。 混練し、アスピリン及びデキサメタゾンを含有する軟膏☆ アスピリン (丸石製薬社製) 20 (g) デキサメタゾン (和光純薬社製) 0.025 プロピレングリコール 10 N-ラウロイルサルコシン 1 軟膏基剤:プラスチベース(大正製薬社製) 68.975 (全 量 100) 【0034】 (実施例11) 以下の割合で各成分をよく ◆剤を得た。 混練し、アスピリン及びプレドニゾロンを含有する軟膏◆ アスピリン (丸石製薬社製) 20 (g) プレドニゾロン (和光純薬社製) 0.25 プロピレングリコール 10 N-ラウロイルサルコシン 1 軟膏基剤:プラスチベース (大正製薬社製) 68.75 (全 盘 100) 【0035】 (実施例12) 以下の割合で各成分をよく 軟膏剤を得た。 混練し、アスピリン及び吉草酸ペタメタゾンを含有する アスピリン (丸石製薬社製) 20 (g) 吉草酸ベタメタゾン(和光純薬社製) 0.03 プロピレングリコール 10

(6)

特開平8-208487

9

Nーラウロイルサルコシン

1

軟膏基剤:プラスチベース (大正製薬社製)

69.97

* C G 及びデキサメタゾンを含有する軟膏剤を得た。

10

【0043】(実施例20)上記実施例8において、ア

スピリンをDSCGとしたこと以外は同様にして、DS CG及びプレドニゾロンを含有する軟膏剤を得た。

【0044】 (実施例21) 上記実施例9において、ア

スピリンをDSCGとしたこと以外は同様にして、DS

【0045】(実施例22)上記実施例10において、

アスピリンをDSCGとしたこと以外は同様にして、D

【0046】(実施例23)上記実施例11において、

アスピリンをDSCGとしたこと以外は同様にして、D

【0047】(実施例24)上記実施例12において、

アスピリンをDSCGとしたこと以外は同様にして、D

SCG及び吉草酸ペタメタゾンを含有する軟膏剤を得

【0048】 (比較例1) 以下の割合で各成分をよく混

練し、デキサメタゾンを含有する軟膏剤を得た。

SCG及びデキサメタゾンを含有する軟膏剤を得た。

SCG及びプレドニゾロンを含有する軟膏剤を得た。

(全 量 100)

【0036】(実施例13)上記実施例1において、ア スピリンをDSCGとしたこと以外は同様にして、DS CG及びデキサメタゾンを含有する軟膏剤を得た。

【0037】(実施例14)上記実施例2において、ア スピリンをDSCGとしたこと以外は同様にして、DS CG及びデキサメタゾンを含有する液剤を得た。

【0038】(実施例15)上記実施例3において、ア 10 CG及び吉草酸ベタメタゾンを含有する軟膏剤を得た。 スピリンをDSCGとしたこと以外は同様にして、DS CG及びプレドニゾロンを含有する軟膏剤を得た。

【0039】 (実施例16) 上記実施例4において、ア スピリンをDSCGとしたこと以外は同様にして、DS CG及びプレドニゾロンを含有する液剤を得た。

【0040】(実施例17)上記実施例5において、ア スピリンをDSCGとしたこと以外は同様にして、DS CG及び吉草酸ペタメタゾンを含有する軟膏剤を得た。

【0041】 (実施例18) 上記実施例6において、ア スピリンをDSCGとしたこと以外は同様にして、DS 20 た。 CG及び吉草酸ペタメタゾンを含有する液剤を得た。

【0042】(実施例19)上記実施例7において、ア

スピリンをDSCGとしたこと以外は同様にして、DS*

0.05(g)

プロピレングリコール

10 1

ミリスチン酸イソプロピル

デキサメタゾン (和光純薬社製)

88.95

100)

【0049】(比較例2)以下の割合で各成分をよく混※ ※練し、デキサメタゾンを含有する軟膏剤を得た。

デキサメタゾン(和光純薬社製) プロピレングリコール

0. 025 (g)

10

ミリスチン酸イソプロピル

1

軟膏基剤:プラスチベース (大正製薬社製)

軟膏基剤:プラスチベース (大正製薬社製)

88. 975

(全

100)

【0050】(比較例3)以下の割合で各成分をよく混★ ★練し、プレドニゾロンを含有する軟膏剤を得た。

プレドニゾロン (和光純薬社製)

0.5 (g)

プロピレングリコール

10

ミリスチン酸イソプロピル

1 88.5

軟膏基剤:プラスチベース(大正製薬社製)

(全 量

100)

【0051】 (比較例4) 以下の割合で各成分をよく混☆ ☆練し、プレドニゾロンを含有する軟膏剤を得た。

プレドニゾロン (和光純薬社製)

0. 25 (g)

プロピレングリコール ミリスチン酸イソプロピル 1 0

軟膏基剤:プラスチベース(大正製薬社製)

1 88.75

(全 量 100)

【0052】 (比較例5) 以下の割合で各成分をよく混

練し、吉草酸ペタメタゾンを含有する軟膏剤を得た。 0.06(g)

吉草酸ペタメタゾン (和光純薬社製) プロピレングリコール

10

ミリスチン酸イソプロピル

1

(7)

特開平8-208487

11

軟膏基剤:プラスチベース(大正製薬社製)

88.94

12

(全

100)

【0053】(比較例6)以下の割合で各成分をよく混* *練し、吉草酸ペタメタゾンを含有する軟膏剤を得た。

吉草酸ペタメタゾン(和光純薬社製) 0.03(g)

プロピレングリコール 10 ミリスチン酸イソプロピル 1 軟膏基剤:プラスチベース (大正製薬社製) 88.97

(全 显 100)

【0054】(比較例7)以下の割合で各成分をよく混※ ※練し、アスピリンを含有する軟膏剤を得た。

アスピリン (丸石製薬社製) 20 (g) プロピレングリコール 10 ミリスチン酸イソプロピル 1 69 軟膏基剤:プラスチペース (大正製薬社製) 100) (全 量

【0055】 (比較例8) 比較例7において、アスピリ ンをDSCGとしたこと以外は同様にして、DSCGを 含有する軟膏剤を得た。

【0056】 (試験例1) PCA反応による I型アレル ギー反応に対する作用効果

(1)ラット抗DNP-As血清の調製

Tada and Okumuraの方法 (Journal of Immunology; 106, 1002, 1971) に準じてラット抗DNP -As血清を調製した。豚回虫 (Ascarisuum) の抽出物 をStrejan and Campbellの方法 (Journal of American Chemical Society; 75, 4583, 195 3) で、2、4-ジニトロフェニルサルフェート (DN P) と結合させ、DNP結合Ascarisuum (D NP-As)を得た。

【0057】上記DNP-Asの1mgを1×1010個 の百日咳死菌を浮遊させた生理的食塩水1m1に溶解 30 し、体重200g前後の雌性ラットの四肢足蹠皮下に注 射した。5日後にDNP-Asの0.5mgを生理的食 塩水0.5mlに溶解し、左右の筋肉内に注射した。初 回注射の8日後に腹部大動脈より採血し、血清を分離し てラット抗DNP-As血清を得た。

【0058】(2)PCA反応

上記ラット抗DNP-As血清を生理的食塩水で希釈 し、その0.05mlを体重120~200gの雄性ラ ットの背部皮内に注射した。次いで上記実施例及び比較 の供試剤それぞれを、ラット皮膚の抗DNP-As血清 注射部位に、軟膏剤は半径1cmの円形ポリエチレンシ ート片に載せて皮膚に接するように適用し、液剤は直接 皮膚に滴下しその上を半径1cmの円形ポリエチレンシ ート片で覆って適用した。

【0059】48時間後、DNP-As抗原を含む0. 5%エヴァンスブルー (Evans' blue) 生理的食塩水溶液 を2.5mg/kgの割合で静脈内注射し、PCA反応 を惹起した。30分後動物を屠殺し、反応部の皮膚に漏 出した色素をHaradaらの方法 (Journal of Pharm 50 全身に対する副作用の影響を調べた。結果を表1及び2

aceutics Pharmacology; 23, 218, 1971) に従って、反応 皮膚を細切し、0.3%硫酸ナトリウム水溶液:アセト ン=3:7(体積比)の混合溶液中に、48時間以上浸 漬放置し漏出色素を抽出した。次いで抽出された色素を 620 nmで比色定量した。コントロールとして、上記 20 供試剤のかわりに軟膏基剤のみを同様に適用し、その後 同様の操作を行って抽出された色素を比色定量した。上 記のコントロール適用部位の色素抽出量(A)及び供試 剤適用部位の色素抽出量(B)の定量結果から、下記式 により色素漏出抑制率を算出した。結果を表1及び2に 示す。

色素漏出抑制率 (%) = { (A-B) /A} ×100 【0060】〔試験例2〕DTH反応によるIV型アレル ギー反応に対する作用効果

5週齡ウイスター系ラットの腹側部皮膚を剪毛し、次い で20%2、4-ジニトロクロロベンゼン (DNCB、 和光純薬社製)アセトン溶液を20μ1塗布して2週間 放置し感作した。感作成立後、背部皮膚を剪毛し、0. 5%DNCBアセトン溶液を20μ1塗布して接触性皮 膚炎を誘発した。

【0061】次いで上記実施例及び比較例で得られた軟 膏剤の0.1mg及び液剤の0.1mlの供試剤それぞ れを、上記試験例1の(2) PCA反応と同様の方法で、 ラット皮膚DNCB反応誘発部位に適用した。反応誘発 24時間後に、反応部位の紅斑強度を色彩色差計(CR 例で得られた軟膏剤の0.1mg及び液剤の0.1ml40 -200、ミノルタ社製)で測定した。コントロールと して、上記供試剤のかわりに軟膏基剤のみを同様に適用 し、その後同様の操作を行って紅斑強度を測定した。上 記のコントロール適用部位の紅斑強度(C)及び供試剤 適用部位の紅斑強度(D)の測定結果から、下記式によ り紅斑抑制率を算出した。結果を表1及び2に示す。 紅斑抑制率 (%) = { (C-D) / C} × 100

> 【0062】〔試験例3〕体重変化による全身に対する 影響

上記試験例2に供したラットの試験後の体重を測定し、

(8)

特開平8-208487

14

13

*【表1】

に示す。 【0063】

	APX DS(含有量		合成副腎皮質 ホルモン 含有量 (%)		色素漏出 抑制率 (%)		紅斑 抑制率 (%)		体重 (g)	
実施例!	AP	20	DM	0.025	30.	3	3 6.	3	1	6 5
実施例2	ΑP	2 0	DM	0.025	2 9.	4	3 2.	8	1 (6 4
実施例3	AP	2 0	PD	0. 2 5	26.	9	34.	1	1 (6 7
実施例4	AP	20	PD	0. 2 5	21.	9	31.	1	1 (6 7
実施例5	AP	20	BV	0.03	3 4.	3	3 6.	7	1 (6 3
実施例6	AP	2 0	вv	0.03	30.	4	3 3.	4	1 (6 1
実施例7	AP	1	DM	0.025	2 3.	2	28.	8	1 (6 6
実施例8	AP	1	PD	0.25	22.	1	26.	6	1 (6 7
実施例9	AP	1	BV	0.03	26.	8	29.	4	1 (6 1
実施例10	AP	20	DM	0.025	31.	6	37.	1	1 (64
実施例11	AP	2 0	PD	0. 2 5	28.	8	3 3.	6	1 (6 6
実施例12	AP	20	BV	0.03	35.	3	36.	2	1 (6 2
実施例13	DSCG	2 0	DM	0.025	3 2.	6	37.	8	1 (6 6
実施例14	DSCG	2 0	DM	0.025	3 0.	4	34.	6	1 (6 6
実施例15	DSCG	2 0	PD	0.25	2 8.	9	3 5.	l	1 (8 8
実施例16	DSCG	2 0	PD	0.25	2 6.	7	32.	4	1 (6 8
実施例17	DSCG	2 0	BV	0.03	3 6.	8	39.	7	1 (6 5
実施例18	DSCG	2 0	вv	0.03	3 2.	5	35.	2	1 6	6 3

[0064] [表2]

(9)

特開平8-208487

15

16

	AP又は DSCG 含有量(%)	合成即隋皮質 ホルモン 含有量(%)	色素属出 抑制率 (%)	紅斑 抑制率 (%)	体重 (g)
実施例19	DSCG 1	DM 0.025	23. 1	28.8	168
実施例20	DSCG 1	PD 0.25	21. 3	27. 8	166
実施例21	DSCG 1	BV 0.03	28, 8	30.4	162
実施例22	DSCG 2 0	DM 0.025	31. 9	3 8. 8	166
実施例23	DSCG 20	PD 0.25	29.8	36.5	168
実施例24	DSCG 20	BV 0.03	37. 4	3 8. 9	165
比較例1	_	DM 0.05	29. 0	32. 3	1 4 2
比較例2	_	DM 0.025	16.0	17. 7	161
比較例3	_	PD 0.5	22. 6	31. 2	145
比較例4	_	PD 0.25	11, 2	14.4	162
比較例5	••••	BV 0.06	3 3. 4	3 7. 8	140
比較例6	_	BV 0.03	18.4	19. 2	159
比較例7	AP 20	_	14, 2	18.4	169
比較例8	DSOG 2 0		30. 2	13.4	167
コントロール		-	0	0	168

【0065】なお、表中の「%」は「重量%」、「AP」は「アスピリン」、「DM」は「デキサメタゾン」、「PD」は「プレドニゾロン」、「BV」は「吉草酸ベタメタゾン」をそれぞれ表す。

【0066】デキサメタゾン、プレドニゾロン、吉草酸ベタメタゾンの外用剤で用いられる濃度はそれぞれ0.05、0.5、0.06重量%であるが、表1及び表2から、実施例1、3、5、10~13、15、17、22~24では、アスピリン又はDSCGを多量に含有させたので、合成副腎皮質ホルモンは半量であるにもかかわらず、それぞれ比較例1、3、5と色素漏出抑制率及び紅斑抑制率において同等以上の効果が認められた。しかも比較例に認められるような体重減少の副作用もなか

った。

【0067】また合成副腎皮質ホルモンが上記実施例で 用いられた濃度では、比較例2、4、6と比較すると、 30 合成副腎皮質ホルモンのみの場合より色素漏出抑制率及 び紅斑抑制率において、高い効果が得られた。

[0068]

【発明の効果】本発明の炎症性皮膚疾患治療用外用剤は、上述のとおりであり、アスピリン又はDSCGを多量に配合することにより、合成副腎皮質ホルモンを副作用の少ない量まで減ずることが可能になり、その結果、副腎皮質ホルモン外用剤と同等以上の十分な治療効果を有しながらも副作用の少ない、炎症性皮膚疾患の治療に有用な外用剤が得られる。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6		識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
A 6 1 K	47/10	G			
	47/12	E			
	47/14	E			
	47/16	E			
//(A 6 1 K	31/60				
	31:57)				

(10)

特開平8-208487

(A 6 1 K 31/35 31:57)